# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-059621

(43) Date of publication of application: 16.03.1987

(51)Int.Cl.

C08G 8/28 C08G 8/28

C08G 8/36

CO8G 8/36 CO8G 12/40

COSG 12/40

CO8G 12/42

CO8G 12/42

(21)Application number: 60-200208

0-200200

10.09.1985

(71)Applicant: TDK CORP

(72)Inventor: ITO HIROSHI

SHIRAI HIROYOSHI HAYAKAWA TADAO HIRAHARA HIROKAZU

**HOJO NOBUMASA** 

## (54) PHTHALOCYANINE POLYMER

## (57)Abstract:

(22)Date of filing:

PURPOSE: To obtain a phthalocyanine polymer having a deodorizing effect and being applicable to, e.g., a resin-finishing material, by addition-polymerizing a specified monomer having a phthalocyanine residue.

CONSTITUTION: A phthalocyanine polymer obtained by addition—polymerizing a monomer of the formula [wherein Pc is a phthalocyanine residue, R is H or −LOH (wherein L is a lower alkylene) and n≥1]. Although the conversion, phthalocyanine content, etc., of said polymer may vary with the polymerization process used, the kind of the condensible monomer used, etc., and may be changed according to use, the phthalocyanine content is usually 50wt% or below. The molecular weight can be not be determined because the polymer is insoluble and infusible. Most of the polymers are blue to green, are very hard and can not be dissolved at all in a solvent which dissolves phthalocyanine, such as cold concentrated sulfuric acid. This, polymer can be used as a resinfinishing material having a deodorizing effect and, in addition, as a colorant layer for optical recording layers, electrophotographic carrier formation layers and organic solar batteries.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]
[Date of extinction of right]

## ® 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-59621

@Int\_CI\_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)3月16日

C 08 G

NBK CHN

A - 6561 - 4J

8/28 8/36

NBL

B-6561-4J※審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

図発明の名称

フタロシアニン重合体

頭 昭60-200208 ②特

頤 昭60(1985)9月10日 22出

特許法第30条第1項適用 昭和60年3月11日 社団法人日本化学会発行の「日本化学会第50春季年会 1985年講演予稿集Ⅱ」に発表

明者 ⑫発 伊 藤 弘

**上田市国分1743** 

勿発 明 者 白 井 汪 芳

正

長野県小県郡丸子町長瀬2-496

早 忠 ⑦発 明 者 Ш 平 原 洋 和

夫 上田市常入1-1-36 都城市下水流町329-1

砂発 明 者 舒 79発 明 者 北條

上田市保屋藤塚611

ティーディーケィ株式 の出 願 人

東京都中央区日本橋1丁目13番1号

会社

弁理士 石井 陽一 20代 理 人

最終頁に続く

3 . 発明の詳細な説明

1. 発明の名称

フタロシアニン重合体

I 発明の背景

技術分野

本発明はフタロシアニン重合体に関する。

## 2. 特許請求の範囲

下記式(Ⅰ)で示されるモノマーを付加縮合 したことを特徴とするフタロシアニン低合 体。

(1) 发

Pc+CONH-R) n

{上記式 (I) において、

Pcはフタロシアニン残益を安わし、

Rは、Hまたは-LOH(ここで、Lは低級ア ルキレン茲を表わす。)を表わし、nは1以上 の整数である。)

先行技術とその問題点

金属フタロシアニンは、大きなπ電子共役系 の中に金属イオンが存在するため、光吸収、電 導、光電導、エネルギー交換、電極、触媒等の 材料として注目され、種々研究が行われてい

本発明者らは、フタロシアニンを主鎖中ない し側鎖中に有するポリマーを種々提案 (Nakronol. Chem. 30 1480 1981, 同 180 2073 1878等) し、高度な機能をもつ材料とし うる旨を見出している。

また、特顧昭59-3997号には電子 線、紫外線等によって重合ないし架構可能なモ ノマーとしてのフタロシアニンが開示されてい

Patent provided by Sughrue Mpn, PLLC - http://www.sughrue.com

δ.

ところで、高分子金属 錯体は、これが悪臭物質を触媒的に除去することを利用して消臭繊維などに利用されているが、これにフタロシアニン化合物およびその高分子化合物を用いると、これらが優れた消臭効果を発揮することが、本発明者らによって見い出されている [フレグレンスジャーナル No.72(1985)]。

このようなことから、高分子化のみならず、 新規な重合可能なフタロシアニン化合物を用い て重合体を得ることができれば、より一層広い 用途をもつ高機能材料が実現するものと思われる。

#### 11 発明の目的

本発明の目的は、消臭能を有する樹脂加工材などに適用可能な高機能材料が実現できるフタロシアニン重合体を提供することにある。

左

 $P c \leftarrow C O N H - R ) n \qquad (I).$ 

上記式(I)において、RはHまたは-LOHを扱わす。

ここで、Lはアルキレン基を表わすが、アルキレン基は直鎖であっても、分岐を有するものであってもよい。 そして、その皮素原子数は、1~5、特に1であることが好ましい。

そして、 n は 1 以上の整数であり、 一般に 1 ~ 8 の任意の整数であってよいが、 通常、 2 、 4 または 8 、 特に 2 または 4 である。

ー方、 P c は z タ ロ シ ア ニ ン の 1 価 以 上 の 残 基 を 表 わ し 、

上記 - CONH-Rで示される茲は、フタロシアニン環を形成するペンゼン環に結合するものである。

この場合、上記の基は、フタロシアニンのベンゼン環の任意の位置に結合するが、通常は 3 - 位ないし4 - 位に結合するものである。

従って、上記の基の結合位置は、n=2で

□ 発明の開示

このような目的は、下記の本発明によって達成される。

すなわち、本発明は下記式 (I) で示される モノマーを付加縮合したことを特徴とするフタ ロシアニン低合体である。

式 (I)

Pc+CONH-R) n

(上記式(I)において、

Р c は フ タ ロ シ ア ニ ン 歿 甚 を 表 わ し .

Rは、Hまたは-LOH(ここで、Lは低級アルキレン芸を表わす。)を要わし、nは1以上の整数である。}

### Ⅳ 発明の具体的構成

以下、本発明の具体的構成について詳細に説明する。

本発明のフタロシアニン重合体は、下記式 (I)で示されるモノマーを付加縮合して得られる。

は、3、3 ′ - 、3、4 ′ - 、3、3 ″ - 、 3、4 ″ - 、4、4 ′ - である。

また、n = 4 では、3 、3 ′ 、3 ″ 、3 ″ - を主とし、n = 8 では、3 、4 、3 ′ 、4 ′ 、3 ″ 、4 ″ - を主とする。

さらに、フタロシアニンの中心原子には、特に制限はなく、Fe,Cu,Co,Niなどの他、V,Pb,Si,Ge,Sn,Al,Ru,Ti,Zn,Mg,Mn,Lu,VO等の他、H<sub>2</sub>も可能である。

ただ、これらのうちでは、Fe, Ni, Co, Cu, Mg, Al, Mn, Snまたは Luが好適である、

この場合、フタロシアニン環の上下には、さ ちに 1 ない し 2 の他の配位子が配位してもよ

なお、フタロシアニン残悲には、通常、他の 置換悲は結合しないが、Pcの特にペンゼン環 にはカルボキシ基、スルホ基、アミノ基等の置 換基が結合していてもよい。 前記式(I)で示されるモノマーから専出される構成単位は通常ポリマー主鎖中に含有される。

本発明の前記式(I)で示されるモノマー、 Pc+CONH2)n(モノマーAとする)も しくはPc+CONH-L-OH)n(モノ マーBとする)と付加縮合可能な化合物との紹 合ポリマーである。

近合体の低合率、フタロシアニン含有量等は、取合法、用いる縮合可能な化合物の種類などによって変化し、用途に応じて変更可能であるが、通常フタロシアニン含有量はモノマーA、Bの場合ともに50 wit %以下である。

そしてフタロシアニン合有量によって重合体を樹脂として用いる場合、多少、樹脂の種類によっては異なるが熱的性質が改善されるものもある。

また、分子量は、重合体が不溶不融のため類定不能である。

また、重合体は、ほとんどのものが背~緑色

例えば、尿素樹脂においては、赤外吸収スペクトルは、前記の出発物質のフタロシアニン化合物と比べて、一般に、重合により 3 3 0 0 ~ 3 4 0 0 cm<sup>-1</sup> の p<sub>OH</sub>は減少し、 2 9 0 0 cm<sup>-1</sup> 付近の p<sub>CH</sub>が増加する。 1 5 5 0 ~ 1 6 6 0 cm<sup>-1</sup> のアミドに帰属される吸収はプロードとなり、尿素樹脂と同じ挙動を示す。

前記式(I)で示されるモノマーとの付加縮合に用いるものとしては、このようなモノマーと付加縮合可能な化合物、すなわち、モノマー、オリゴマー、ブレポリマーであれば特に制限はない。

すなわち、フェノール、 0 , 皿 , p ー クレゾール、フェノールハライド、メチルフェノール、 n ー ブチルフェノール、 tertー ブチルフェノール、ビスフェノール、 p ー フェニルフェノール、キシレン、レゾール、ノボラック等のフェノール類:

尿素、モノメチロール尿素、モノメチロール 尿素メチルエーテル、ジメチロール尿素、ジメ を呈し、非常に硬いもので、冷濃 破験等のフタロシアニンを溶解する溶媒に対してもまったく 不溶である。

取合体の吸収スペクトルは、出発物質ののアニン化合物ののである。 とほぼほん ファ のの かい のの かい で は いっと は いっと は いっと は いっと は いっと な の が に な の が に な の が に な の が に な の が に な の が で よ る ポリマー 鎖 中 に 種 々 の 形 で 導入 可 能 と っった 。

またフタロシアニン含有量を高くすると、600mm付近に広い吸収帯が得られる。 これは、フタロシアニン環がスタック、もしくは集合した状態に起因する吸収である。 そして、重合溶液の吸収スペクトルとの比較からフタロシアニン環は溶液時は均一に分散していて、 い合により濃縮固定化されたとき集合してきていることがわかる。

チロール尿素 ジメチルエーテル、トリメチロール尿素、トリメチロール尿素トリメチルエーテル、ウロン、メチレンジ尿素、 モノメチレール スチレンジ尿素、 ジメチロールメチレンジ尿素、 ジメチロールジメチロールジメチレントリ尿素、 ジメチロールジメチレントリ 尿素、 ジメチロールオキシメチレンジ尿素、 プロピリデンジ尿素 などの尿素 および そのエーテル 誘導体等の尿素類;

メラミン、モノメチロールメラミン、ジメチロールメラミン、トリメチロールメラミン、お よびこれらのエーテル誘導体、メラミンプレポ リマー類等のメラミン類;

その他、アニリン、トルイジン、ナフチルア ミン、ベンジルアニリン、ジフェニルグアニジ ン、ジメチルアニリン等のアミノ系樹脂;

トルエンスルホン酸 アミド、ナフタレンスル ホンフミド、テトラヒドロナフタレンスルホン アミド、スルホンアミドベンズアミド、ベンゼ ン-m-ジスルホンアミド、キシレンジスルホ ンアミド、アニリンスルホンアミド等の芳香族 スルホンアミド樹脂:

ペンゼン、トルエン、メシチレン、ジフェニルナフタレン、ポリメチルペンゼン、キシレン等の芳香族皮化水素樹脂などのモノマー、オリゴマーおよびプレポリマーが使用可能であ

なお、ブレポリマーとしては平均分子量が 2000程度のものがよい。 これらは2種以 上用いてもよい。

なお、これら付加縮合モノマー等に対し、フタロシアニンモノマーは重量比で20~50 wt%程度用いればよい。

このようなフタロシアニン重合体は、以下のようにして合成される。

まず、前記式(I)で示されるモノマー、P c ← C O N H 2 ) n および P c ← C O N H - L - O H) n の合成法について述べる。

P c + C O N H 2 ) n はフタロシアニン環の 周辺に通常 n = 2 , 4 ないし 8 のアミド 甚を有

よい.

反応系の溶媒としては水等を用いる。

そして、モノマー原料は、1~50%程度、 特に5~25%程度の水溶液とする。

また、酸性触媒としては、塩酸、ショウ酸等を用いる。 一方、塩基性触媒としては、塩化アンモニウム、ヘキサメチレンテトラミン等を用いる。

触媒量はモノマーに対して 0 . 1 ~ 2 % 程度 とする。

また、重合体を得る数には、ガラス、 P B T 等の基板上に稼騰成形が可能で、得られた稼騰 状樹脂は 1 μ m 程度の膜厚で高い吸光度を示

このようにして得られた重合体は、消臭能を 有する樹脂加工剤として用いることができ、例 えば、消臭繊維などとして使用することが可能 となる。

また、光記録層、電子写真キャリア生成層、 有機太陽電池の色楽層などとしても用いること するアミド誘導体であり、トリメリット酸無水 物またはその誘導体、尿素、金属塩化物より合 成される。

P C + C O N H - L - O H ) aは、次のように合成する。 上記のアミド誘導体に所望とするフタロシアニン化合物のLに応じて選択したアルデヒド(例えば、H C H O、 C H 3 C H O 等)水溶液を加え、水酸化ナトリウム等の塩基触媒下、室温程度で数~数十時間程度反応させる。

反応後、多量の水に溶解し、違別後濃縮し、メタノール、エタノール等により再び結晶を得る。.

このように合成したフタロシアニン化合物およびこれと付加縮合可能な化合物を、酸もしくは塩基性触媒下、または熱により付加縮合反応をおこなわせ、低合体を得る。

反応条件は、用いる村加縮合可能な化合物に よって変わるが、一般に反応温度は100~ 150℃、反応時間は2~36時間とするのが

ができる。

## V 発明の具体的作用効果

本発明におけるフタロシアニン重合体は、前記式(I)で示されるモノマーを付加縮合させているため、消臭能を有する樹脂加工剤、光記録冊、電子写真キャリア生成層、有機太陽電池の色素層などに適用可能な高機能材料とすることができる。

この場合、付加縮合体化合物としては、それぞれ、フタロシアニンを主領中に含有するフェノール樹脂、尿素樹脂、メラミン樹脂等を得ることができる。

これら反応生成物としての樹脂中には50 wt%に至る含有量でフタロシアニンを導入する ことができる。

そして、これら樹脂は薄膜成形が可能で1 μ a 程度の膜厚まで成膜が可能である。

## Ⅵ 発明の具体的実施例

以下、本発明の具体的実施例を示し、本発明をさらに詳細に説明する。

#### 实施例 1

トリメリット酸無水物と尿素とC o C l 2 とにより P c ← C O N H z ) 4 (中心原子; C o (II)) を合成した。

次に、このように合成した P c ← C O N H

2 ) 4 (P c 化合物) を従来の方法によりフェノール、尿素、メラミンの各々とホルマリンとを反応させて合成したノボラック、レゾール・ジメチロール尿素、ポリメチロール尿素・メチロールスラミン、ポリメラミン(メラミン・ホルムアルデヒド混合物を 1 時間 超流したもの)とそれぞれ反応させ、目的物を得た。

この場合溶媒としては水を用い、原料(モノ

## 灾施例 2

変施例 1 と回様に C o (Ⅱ) フタロシアニンテトラアミド誘導体を合成した。

この誘導体1・0gに35%ホルマリン水溶液10m2を加え、1NNaOH水溶液1mlをさらに加えて蒸留水で適度に希釈し、窒温で24時間反応させた。反応後、多量の水に溶解し、遮別して遺縮したものにメタノールを加え、PctCONH-CH2OH)4(中心原子:Co(Ⅱ))0.5gを得た。

同様にして中心原子がNi(II)、Mg(II)、Al(II)、Mn(II)、Fe(II)、Cu(II)、Sn(II)、Lu(II)のものも合成した。

次に、上述のように合成したPc + CONH - CH<sub>2</sub>OH) 4(Pc 化合物)と実施例 1 の 各プレポリマーとを実施例 1 と同様に反応させ たところ、用いたプレポリマーに対応して実施 例 1 と同様にフェノール樹脂、尿楽樹脂、メラ ミン樹脂が得られた。 マー) 速度は 5 ~ 2 5 % とした。 また、 触媒としては、 酸性触媒として塩酸またはショウ酸、塩塩性触媒として塩化アンモニウムまたはヘキサメチレンテトラミンを用い、 触媒量はモノマーに対して 0 ・ 1 ~ 2 % とし 1 0 0 ~ 1 5 0 ℃で 2 ~ 3 6 時間反応させた。

なお、Pc化合物と前記プレポリマーとの割合は下記のとおりとした。 併せて、反応生成物も示す。

<u> プレポリマー</u>	Pc化合物/プレポリ	<u>マー</u> 反応生成物
	(爪長比)	
ノボラック	≤ 2 5	フェノール樹脂
レゾール	<b>≤</b> 2 5	フェノール構造
ジメチロール尿	<b>*</b> ≤50	尿素樹脂
ポリメチロール	探索 ≦50	<b>尿素樹脂</b>
メチロールメラ	ξ > ≤ 3 0	メラミン樹脂
ポリメラミン	≤ 3 0	メラミン樹脂

また、丘合性は非常に高い。

尿素樹脂に関しては P c 含有量が 2 0 w t % までは、 得られた樹脂の 熱的性質を非常に向上させ、 5 0 w t % 以上樹脂中に導入することも可能であった。

尿素樹脂において赤外吸収スペクトルは、フ タロシアニン 20 Wt 労樹脂について、重合に

## 特開昭62-59621(6)

より3300~3400cm<sup>-1</sup>の<sub>POH</sub>は 被 少 し、2900cm<sup>-1</sup>付近の<sub>PCH</sub>が 増 加 し てい る。 1550~1660cm<sup>-1</sup>のアミドに帰 ほされる吸収はブロードとなり、尿素樹脂と同 に挙動を示した。

樹脂化に関してはガラス基板上に薄膜皮形が可能で 1 μ m 程度の膜厚で高い吸光度を示した。

### 実験例

前述のようにして得られた本発明の重合体で ある樹脂を用いて、消臭効果を調べたところ、

第1頁の続き

®Int.Cl.4 識別記号 庁内整理番号 C 08 G 12/40 C H N N C R A - 6561-4 J 12/42 C H N N C X B - 6561-4 J

屎尿等の悪臭物質について良好な消臭効果を示した。

特許山願人 ティーディーケイ株式会社 代 理 人 弁理士 石 井 腸 ー